(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-220100

(43)公開日 平成8年(1996)8月30日

 (51) Int.CL*
 識別記号
 庁内整理番号
 FI
 技術表示箇所

 G 0 1 N
 33/564
 G 0 1 N
 33/564
 B

 33/53
 33/53
 N

 # C 0 7 K
 16/18
 8517-4H
 C 0 7 K
 16/18

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 4 頁)

(21)出願番号 特願平7-25727

(22)出願日 平成7年(1995)2月14日

(71)出願人 000000217

エーザイ株式会社

東京都文京区小石川4丁目6番10号

(72)発明者 佐藤 俊孝

茨城県竜ケ崎市長山8-6-7

(72)発明者 藤松 順一

茨城県土浦市高津2-10-26

(72)発明者 吉沢 政行

茨城県北相馬郡守谷町松が丘3-12-38

(54) 【発明の名称】 リウマチ因子測定試薬

(57)【要約】

【目的】ロット間のばらつきがなく、定量性に優れた新 しいリウマチ囚子測定試薬を提供する。

【構成】リウマチ因子の補足用抗原として、従来用いられているIgGFc の変わりにIgGFc の一本鎖を用いることにより目的が達成されることを確認した。

【特許請求の範囲】

【請求項1】ヒト免疫グロブリンG (IgG)の Fc 部分 (IgGFc)の一本鎖部分、(Fc/2) またはその誘導体をリウ マチ因子捕捉用抗原として用いることを特徴とするリウ マチ因子測定試薬。

【請求項2】ヒト免疫グロブリンG (IgG)の Fc 部分 (IgGFc)の一本鎖部分(Fc/2)またはその誘導体を、リ ウマチ因子補提用抗原として50%以上含むものを用い ることを特徴とするリウマチ因子測定試薬。

(IgGFc)の一本鎖部分(Fc/2)が IgGFcを還元化処理す ることにより得られる一本鎖部分である、請求項1また は2記載のリウマチ因子測定試薬。

【請求項4】ヒト免疫グロブリンG (IgG)の Fc 部分 (IgGFc)の一本鎖部分 (Fc/2) が IgGFcを還元化処理す ることにより得られる一本鎖部分の部分構造を有しリウ マチ因子と結合性を有する一本鎖である、請求項1また は2記載のリウマチ因子測定試薬。

【請求項5】ヒト免疫グロブリンG (IgG)の Fc 部分 (IgGFc)の一本鎖部分(Fc/2)が IgGFcを還元アルキル 化処理することにより得られる一本鎖部分である、請求 項1または2記載のリウマチ因子測定試薬。

【請求項6】 リウマチ因子捕捉用抗原が固相に結合され ていることを特徴とする、請求項1または2記載のリウ マチ因子測定試薬。

【請求項7】 リウマチ因子のサンドイッチ測定法であっ て、ヒト免疫グロブリンG (IgG)の Fc 部分 (IgGFc)の 一本鎖部分 (Fc/2) またはその誘導体を固相体に固定 し、これと検体試料を反応させリウマチ因子を捕捉した 後、リウマチ因子結合性物質または標識化リウマチ因子 30 結合性物質と反応させ、リウマチ因子結合性物質の量を 定量することに基づくリウマチ因子測定方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】ヒト免疫グロブリンG (IgG)の F c 部分 (IgGFc)の一本鎖部分 (Fc/2) を用いるリウマチ 因子測定試薬に関し、医薬の分野で利用される。

[0002]

【従来の技術】慢性関節リウマチは多発性の慢性関節炎 を特徴とする疾患で、我が国では数百万人の患者がいる 40 とされているがその原因は特定されていない。リウマチ 因子は IgGFc部分に対する自己抗体としてリウマチ患者 の血清中に高頻度に出現し、リウマチ診断基準のひとつ として測定されている。このリウマチ因子には、免疫グ ロブリンの各クラスに属するものが知られているが、現 在臨床的に測定されているのは IgG, IgM クラスのリウ マチ囚子であり、スクリーニング試薬として汎用されて いるものは、その測定手技上主に IgMクラスのリウマチ 四マも体山1 ナバス・また 1がカニフの川ウマチ田子け

重要視されつつある。このように現在では、クラス別リ ウマチ囚子測定意義が研究されつつあり、クラス別リウ マチ囚子測定を可能にする方法も報告されている(特許 公報 平 5-47781号)。リウマチ因子は IgGの Fc 部分 に対する自己抗体ではあるが、卡変性 IgGよりも変性 I gGに対して強く反応することから、凝集法によるリウマ チ因子測定試薬において、変性 IgGをリウマチ因子捕捉 用抗原として用いるのが一般的である。しかしながら、 変性後のIgG は不均一な性状をとることから、試薬ごと 【請求項3】ヒト免疫グロブリンG(IgG)の Fc 部分 10 の測定値の変動および施設問差が大きいことが問題とな っている(臨床化学 第23巻補冊2号-第34回日本臨床 化学会年会要旨集-64b 頁、1994年)。また、変性 IgG の代わりに IgGFc部分をリウマ因子補捉用抗原として用 いた、サンドイッチ法による測定試薬の場合においても 同じ問題が生じている。たとえ標準リウマチ因子陽性血 清が用意されているとはいえ、臨床検査の場において試 薬ロット間の変動のない安定な試薬の供給が望まれてい る。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】試薬ロット間の変動の ない安定な、さらに高感度なリウマチ因子測定試薬を提 供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、安定なり ウマチ因子測定試薬の開発のために鋭意研究の結果、リ ウマチ因子捕捉用抗原に原因があることをつきとめた。 サンドイッチ法による測定試薬において、捕捉用抗原と して通常用いられる IgGFcは IgGをパパインで酵素分解 した後、CMおよび DEAE イオン交換カラムクロマトグラ フィーで精製することによって得られる疎水性蛋白質で ある。これを SDS-PAGE で分析したところ、インタクト な IgGFcの分子量である 50,000の成分と 25,000 の成 分の二つが検出された。 IgGFcは S-S結合による二本鎖 構造を有しているが、この 25,000 の成分は S-S結合解 裂に基づく一本鎖 (Fc/2)であり、この一本鎖成分だけ でも IgGFcの抗原性を有すること、いわゆるリウマチ因 子と結合性を有することを本発明者らが初めて確認し た。そこでこの二つの成分について、保存性、リウマチ 四子との反応性について比較検討したところ、分子量 5 0,000 の成分 (IgGFc)は凍結融解により白濁沈殿を生 じ、保存前後でリウマチ因子との反応性が大きく異なる ことが認められた。これに対し、25,000の成分(Fc/2) は凍結融解によって白濁沈殿は生じず、リウマチ因子と の反応性に差が認められなかった。さらに IgGFcの代わ りに Fc/2 をリウマチ因子測定系に使用すると試薬の安 定化とともに感度も上昇することが確認され、本発明を 完成するに至った。

【0005】 すなわち本発明は、ヒト体液中のリウマチ 四子を測定する計蔵及び方法であって、ヒト免疫グロブ

たはその誘導体を補足用抗原として用いることを特徴と するリウマチ因子測定試薬および測定方法に関する。Fc /2とは、IgG をパパイン分解により得られるIgGFc 部分 をジチオスレイトールなど還元剤で処理することによっ て S-S結合を切断することにより得られる一本鎖を意味 する。該一本鎖はそのままでも使用できるが、フリーの SH 基を例えばアルキル化処理などにより保護されたも のが好ましい。さらに Fc/2 は、パパイン分解により得 られるIgGFc 部分の還元処理による一本鎖に限らず、た とえばヒンジ領域を含まない一本鎖部分などその部分構 浩を有する断片でリウマチ囚子と反応性を有するものも 本発明に含まれる。Fc/2の誘導体とは、SH基のアルキル 化を含めて、該一本鎖あるいはその部分構造を有する断 片のいずれの部位であれ、有機物質または無機物質を付 加した誘導体でリウマチ因子と反応性を有するものすべ てが含まれる。通常の調製法により調製したIgGFc は、 酵素濃度、反応時間などの調製条件により多かれ少なか れFc/2が混在している。リウマチ因子補促用抗原とし て、本発明の Fc/2 を 100%用いるのが好ましいが、従 来用いられている IgGまたは IgGFcの中に約50%程度Fc /2が含まれればある程度の目的は達成することができ る。 Fc/2 の割合が60%、70%と増加するほど好結果を 与えることになる。本発明の安定試薬、高感度試薬を目 的として、IgGFc の調製法を改変してFc/2の割合の多い IgGFc を使用すること、またはFc/2を添加して使用する ことなども本発明に含まれる。即ち本発明は、リウマチ 因子捕捉用抗原として、Fc/2, その部分構造を有する断 片またはそれらの誘導体を使用すること、すなわち一本 鎖を使用することを特徴とするリウマチ因子測定試薬お よび方法である。

【0006】捕捉用抗原は操作の簡便性の観点から固相 化されていることが好ましく、固相体は通常用いられて いるマイクロプレート、プラスチック粒子、磁気粒子、 赤血球などいずれの固相体も利用することができ、本発 明は固相体の種は問わない。粒子系の固相体を選択した 場合、いわゆる凝集法によるリウマチ因子測定試薬とし て用いることができる。酵素免疫測定法などサンドイッ チ法を用いる場合、通常、Fc/2は固相化し検体中リウマ チ因子との第一反応物質として使用されるが、第二反応 物質(場合により標識化)として使用することも可能で あり、補足用抗原とは第一反応物質として用いることに 限定されない。本発明の Fc/2 を使用してリウマチ因子 を測定する方法は、例えば基本的には以下のようにして 行えばよい。凝集法の場合、固相体粒子にFc/2を固定し て検体試料と反応させ、凝集の度合いを判定すれば良 い。酵素免疫測定法などサンドイッチ法の場合、まずに 固相に Fc/2 を固定し、ここに生体試料を加えて反応さ せ洗浄後、酵素標識羊抗ヒト免疫グロブリン抗体のF(a .1

ンドイッチ法に基づく本発明試薬は、Fc/2を必須の構成 要素とし、固相体、標準抗原、羊抗ヒト免疫グロブリン 抗体のF(ab')。(酵素標識)、酵素基質よりなる組み合 わせたセットである。測定の実施の便益のために適当な 抗原希釈液、反応希釈液、基質溶解液、反応停止液など がセット中に添付されることは自由である。なお、この サンドイッチ法による測定系において、第二反応物質と して羊抗ヒト免疫グロブリン抗体を含めリウマチ因子と 反応性を有する物質であればいずれも使用することがで き、とくに限定されない。また第二反応物質を標識して 使用する場合、標識物質として酵素、色素、金属、発光 物質などいずれも使用することができ、本発明を限定す るものではない。また本発明はヒトに限らず各種動物の 場合にも応用することができる。

【0007】IgGFc は、ポーターの原法 (Porter. R., Biochem. J., 73, 119, 1959) に準じて、IgG を中性 p H においてパパイン限定分解を行う常法により調製する ことができる。例えば、IgG を2-メルカプトエタノール 含有リン酸緩衝液中 (pH 7.5, EDTA含有) N。通気下バ パインにて分解した後、СM-セルロースクロマトグラ フィーおよび DEAE-セルロースクロマトグラフィーによ り調製することができる(医化学実験法講座4巻 p100 ,特公平5-47781 号)。またヒト IgGFcは試薬として購 入することもできる(オルガノンテクニカ社)。 Fc/2 は、IgGFc の S-S結合をジチオスレイトールなどの還元 剤による通常の切断法により調製することができる。SH 基のアルキル化はたとえばヨードアセトアミドなどを用 いる常法により調製することができる。誘導体として、 たとえば固相との結合性を高めるために、リジンアミノ 30 酸、ペプチドを付加することができる。ヒンジ領域を含 まないFc/2は内海らの方法により調製することができる (Utumi, S., Biochem. J., 112, 343, 1969)。第二反応 試薬として羊抗ヒト IgGFd (Fab のH鎖部分) 抗体の F (ab')。(アルカリホスファターゼ標識)を用いて、リウ マチ因子捕捉用抗原の種類を変えてリウマチ因子測定系 を検討した結果、IgGFc よりもFc/2を用いた場合の方が 希釈直線性に優れ、リウマチ因子の変動を鋭敏に捕らえ ることが判明した。 Fc/2 は凍結融解により、リウマチ 因子との反応性にまったく変化が認められないことか ら、安定な状態で長期保存が可能となり、性能の均一な 補捉用抗原 (Fc/2) の供給ができ、試薬の安定性、定量 性の向上をもたらしたものである。

[8000]

【実施例】以下の実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されない。

【0009】実施例1. ヒト IgGFcの還元およびアル キル化 Fc/2 の調製

ヒト IgGをパパイン分解して得られる lgGFcは試薬とし

ō

量のジチオスレイトールを加えて、37℃で一時間還元処理した。アルキル化 Fc/2 は、還元処理液に直接、終濃度が40mになるようにヨードアセトアミドを加え、遮光下、室温で20分間処理し、還元処理により生じた遊離のSH基を保護した。ヨードアセトアミド処理した溶液は、精製水で10倍希釈した後遮光F4℃で精製水に対して透析した。このようにして調製された還元アルキル化Fc/2をSDS PAGE で分析したところ、分子量 25,000 の位置に目的とする蛋白質が泳動された。

【0010】実施例2. 凍結融解前後のIgGFc とFc/2の 反応性の比較

凍結融解前後のIgGFc またはFc/2をマイクロプレートに 固相化し、リウマチ患者血清を検体試料としてこれに添 加反応させ洗浄後、羊抗ヒト IgGFd抗体の F(ab')₂(アルカリホスファターゼ標識)を反応させた。洗浄後、酵素基質P-ニトロフェノールフォスフェートを添加し37℃30分反応後、405nm の吸光度を測定した。その結果図1及び2に示されるごとく、アルキル化Fc/2では凍結融解

前後で反応性に差が認められず(図1、相関性 r=0.94)、一方IgGFc はかなりの反応性の変化が認められた (図2、相関性 r= 0.62)。

【0011】実施例3. IgGFcと Fc/2 のリウマチ因子 定量性の比較

系列希釈したリウマチ患者血清を検体として、 IgGFcと アルキル化 Fc/2 に対する反応性を実施例2と同じ方法 で比較した。その結果、図3に示されるように、 IgGFc と比較してアルキル化 Fc/2 は直線性に優れ、精度の高 10 い測定を可能とした。

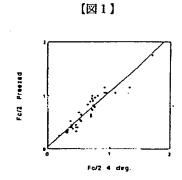
[0012]

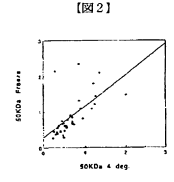
【図面の簡単な説明】

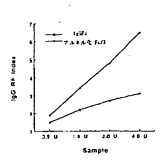
【図1】凍結融解前後のFc/2とリウマチ因子との反応性

【図2】凍結融解前後のIgGFc とリウマチ因子との反応性

【図3】 IgGFcとアルキル化 Fc/2 のリウマチ因子定量 性







[図3]